Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/63071

A2

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

9. Dezember 1999 (09.12.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE99/01684

(22) Internationales Anmeldedatum:

2. Juni 1999 (02.06.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 24 811.3

3. Juni 1998 (03.06.98)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): **DEUTSCHES** KREBSFORSCHUNGSZENTRUM STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS (DE/DE): Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ROTHBARTH, Karsten [DE/DE]; Im Brünnel 20, D-69493 Hirschberg (DE). VSTAMMER, Hermann [DE/DE]; Linsenbühl 3, D-69221 Dossenheim (DE). WERNER, Dieter [DE/DE]; Neuer Weg 22, D-69118 Heidelberg (DE).

(74) Anwalt: SCHÜSSLER, Andrea; Truderinger Strasse 246, D-81825 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

## Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(54) Title: METHOD FOR TRIGGERING APOPTOSIS IN CELLS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR AUSLÖSUNG VON APOPTOSE IN ZELLEN

#### (57) Abstract

The invention relates to a method for triggering apoptosis, whereby the C1D gene in cells, more particularly, in tumor cells, is overexpressed. This occurs, for instance, by introducing corresponding expression constructs in the cells or by exogenous stimulation of the expression of the cell's own C1D gene.

## (57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Auslösung von Apoptose, in dem in Zellen, insbesondere Tumorzellen, das C1D-Gen überexprimiert wird. Dies geschieht beispielsweise durch Einbringen entsprechender Expressionskonstrukte in die Zellen oder durch exogene Stimulation der Expression des zelleigenen C1D-Gens.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

## Verfahren zur Auslösung von Apoptose in Zellen

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Auslösung von Apoptose in Zellen, insbesondere Tumorzellen.

Apoptose ist der programmierte Zelltod. Dieser unterliegt einer genauen Regulation, wobei Apoptose induziert bzw. inhibiert werden kann.

Die Induktion von Apoptose kann bekanntermaßen über eine Reihe von sog. Todesrezeptoren, d.h. Rezeptoren, die eine "Death Domain" (DD) enthalten, wie CD95, TNF-RI, DR3, DR4 oder DR5, erfolgen, die nach Bindung ihrer Liganden Apoptose-Signalwege induzieren. Beispielsweise interagiert nach Bindung des CD95-Liganden der CD95-Rezeptor mit dem Adapterprotein FADD/MORT1, wodurch das "Recruitment" und die Aktivierung der Protease FLICE/Caspase-8, am DISC "Death Inducing Signalling Complex" induziert werden. FADD und FLICE enthalten jeweils "Death Effector Domains" (DED). Die Induktion der Apoptose über diese Apoptose-Signalwege ist von außen beispielsweise durch die Gabe von Zellgiften (cytotoxischen Substanzen), Bestrahlung, Viren, Entzug von Wachstumsfaktoren oder machanische Zellverletzung möglich. Diese Möglichkeiten der Apoptose-Induktion sind allerdings von bestimmten Nachteilen begleitet. So führt die Gabe von Zellgiften, wie Zytostatika, oder die Bestrahlung bei Krebszellen zur Resistenzentwicklung und darüberhinaus zu einer Schädigung normaler Zellen, bei denen eigentlich keine Apoptose ausgelöst werden sollte.

So besteht die Aufgabe der vorliegenden Erfindung darin, ein Verfahren bereitzustellen, mit der Apoptose, z.B. zur Bekämpfung von malignem Wachstum, unter Reduktion der oben beschriebenen Nebenwirkungen ausgelöst werden kann.

Erfindungsgemäß wird dies durch die Gegenstände in den

Patentansprüchen erreicht.

Die vorliegende Erfindung beruht auf den Erkenntnissen der Erfinder, daß in Tieren, besonders Säugetieren ganz besonders dem Menschen, ein Protein vorliegt, das sich zur Induktion von Apoptose eignet. Ein solches Protein weist eine Größe von ca. 16 kD auf und wurde bisher als DNA-bindendes Protein charakterisiert (Nehls et al., Nucleic Acids Research, 26, S. 1160-1166 (1998).

Von den Erfindern wurde erkannt, daß das zur Induktion von Apoptose geeignete Protein (nachstehend mit C1D bezeichnet) in jeder Zelle, auch in Tumorzellen vorhanden ist, und dort in einer vom Organismus vorgegebenen Menge exprimiert wird. Kommt es zu einer Überexpression des C1D-Genprodukts, wird in den überexprimierenden Zellen Apoptose ausgelöst. Aber gerade in Tumorzellen ist eine durch Überexpression erzielte Apoptose wünschenswert. Diese Überexpression kann per Tumorzellen abtöten. Weiter könnte sie die durch die übliche Tumorbehandlung, wie Chemotherapie oder Bestrahlung, bewirkte Apoptose verstärken. Außerdem könnte in Tumorzellen Apoptose bewirkt werden, bei denen sich durch übliche Behandlungswege schon eine Resistenz entwickelt hat. Von den Erfindern wurde jetzt herausgefunden, daß die Auslösung von Apoptose dadurch bewirkt werden kann, daß das C1D-Gen zur Überexpression gebracht wird, d.h. die Konzentration der zellulären C1D-Genprodukts erhöht wird. Dies kann beispielsweise dadurch daß die Zellen mit Expressionskonstrukten geschehen, transfiziert werden, die das C1D-Gen exprimieren oder das endogene C1D-Gen zur Überexpression stimuliert wird.

Das C1D-Genprodukt umfaßt die Sequenz von Fig. 1 bzw. 2 oder eine hiervon durch eine oder mehrere Aminosäuren unterschiedliche Aminosäuresequenz. Der Ausdruck "eine durch eine oder mehrere Aminosäuren unterschiedliche Aminosäuresequenz" umfaßt jegliche für ein C1D-(verwandtes) Protein kodierende Aminosäuresequenz, deren DNA-Sequenz mit der DNA von Fig. 1 bzw. 2 hybridisiert. Bezüglich des Begriffs "hybri-

disiert" wird auf die nachstehenden Ausführungen verwiesen.

Für die Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens ist insbesondere eine für C1D kodierende Nukleinsäure in Form einer DNA, insbesondere cDNA, geeignet. Bevorzugt ist eine DNA, die folgendes umfaßt:

- (a) Die DNA von Fig. 1 bzw. 2 oder eine hiervon durch ein oder mehrere Basenpaare unterschiedliche DNA, wobei letztere DNA mit der DNA von Fig. 1 oder 2 hybridisiert, oder
- (b) eine mit der DNA von (a) über den degenerierten genetischen Code verwandte DNA.

Die Sequenzdaten der C1D cDNAs gemäß Fig. 1 bzw. 2 sind in der Genbank unter den folgenden Accessionnummern verfügbar:

Maus cDNA: X95591; Mensch cDNA: X95592

Der Ausdruck "eine durch ein oder mehrere Basenpaare unterschiedliche DNA" umfaßt jegliche für ein C1D-(verwandtes) Protein kodierende DNA-Sequenz, die mit der DNA von Fig. 1 oder 2 hybridisiert. Die DNA kann sich von der DNA von Fig. 1 oder 2 durch Additionen, Deletionen, Substitutionen und/oder Inversionen von ein oder mehreren Basenpaaren oder andere im Stand der Technik bekannte Modifikationen, z.B. alternatives Splicing, unterscheiden. Erfindungsgemäß umfaßt der Begriff "DNA" auch Fragmente dieser DNA. Der Begriff "Fragment" soll einen Ausschnitt bzw. Segment des ursprünglichen Nucleinsäuremoleküls umfassen, wobei das durch dieses Fragment codierte Protein noch die Apoptose auslösenden Eigenschaften von C1D aufweist. Dazu zählen auch Allelvarianten. Verfahren zur Erzeugung der vorstehenden Änderungen in der Nucleinsäuresequenz sind dem Fachmann bekannt und in Standardwerken der Molekularbiologie beschrieben, beispielsweise in Sambrook et al., Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 2. Ausgabe, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor NY (1989).

Der Fachmann ist auch in der Lage zu bestimmen, ob ein von einer so veränderten Nucleinsäuresequenz codiertes Protein noch über die biologische Aktivität der Apoptose-Induktion verfügt, z.B. durch Nachweis von Apoptose-typischem Zelltod gekennzeichnet durch z.B. Morphologie, multizentrische Chromatinkondensation, typische Membranveränderungen und endogene DNA-Degradation.

Der Ausdruck "DNA mit .... hybridisiert" weist auf eine DNA hin, die unter üblichen Bedingungen, insbesondere bei 20°C unter dem Schmelzpunkt der DNA, mit einer DNA von Fig. 1 bzw. 2 hybridisiert. Der Begriff "hybridisieren" bezieht sich dabei auf konventionelle Hybridisierungsbedingungen, vorzugsweise auf Hybridisierungsbedingungen, bei denen als Lösung 5xSSPE, 1xDenhardts-Lösung verwendet wird und die 1% SDS, Hybridisierungstemperaturen zwischen 35°C und 70°C, vorzugsweise bei 65°C liegen. Nach der Hybridisierung wird vorzugsweise zuerst mit 2xSSC, 1% SDS und danach mit 0,2xSSC bei Temperaturen zwischen 35°C und 70°C, vorzugsweise bei 65°C gewaschen (zur Definition von SSPE, SSC und Denhardts-Lösung Sambrook et al., supra). Besonders bevorzugt sind stringente Hybridisierungsbedingungen, wie sie beispielsweise in Sambrook et al ., supra, beschrieben sind.

Um das C1D-Genprodukt herzustellen, das zur Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahren geeignet ist, wird die für C1D kodierende DNA in einen Vektor bzw. Expressionsvektor inseriert, z.B. pBlueScript, pQE8, pUC- oder pBr322-Derivate. In einer bevorzugten Ausführungsform ist das erfindungsgemäße Nucleinsäuremolekül im Vektor mit regulatorischen Elementen funktionell verknüpft, die dessen Expression in eukaryotischen Wirtszellen erlauben. Solche Vektoren enthalten neben den regulatorischen Elementen, beispielsweise einem Promotor, typischerweise einen Replikationsursprung und spezifische Gene, die die phänotypische Selektion einer transformierten Wirtszelle erlauben. Zu den regulatorischen Elementen für die Expression in Eukaryonten zählen der CMV-, SV40-, RVS-40-Promotor, sowie CMV- oder SV40-Enhancer. Weitere Beispiele für

geeignete Promotoren sind der Metallothionein I- und der Polyhedrin-Promotor.

In einer für gentherapeutische Zwecke bevorzugten Ausführungsform ist der die C1D-DNA enthaltende Vektor ein Virus, beispielsweise ein Adenovirus, Vaccinia-Virus oder Adeno-abhängige Parvoviren (AAV). Besonders bevorzugt sind Retroviren. Beispiele für geeignete Retroviren sind MoMuLV, HaMuSV, MuMTV, RSV oder GaLV. Für Zwecke der Gentherapie können die erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküle auch in Form von kolloidalen Dispersionen zu den Zielzellen transportiert werden. Dazu zählen beispielsweise Lipososmen oder Lipoplexe (Mannino et al., Biotechniques 6 (1988), 682).

Allgemeine auf dem Fachgebiet bekannte Verfahren können zur Konstruktion von Expressions- und insbesondere Gentherapievektoren, die die oben genannten Nucleinsäuremoleküle und geeignete Kontrollsequenzen enthalten, verwendet werden. Zu diesen Verfahren zählen beispielsweise in vitro-Rekombinationstechniken, synthetische Verfahren, sowie vivo-Rekombinationsverfahren, wie sie beispielsweise Sambrook et al., supra, beschrieben sind. Der Fachmann weiß somit, in welcher Weise eine erfindungsgemäße DNA in einen Expressions vektor inseriert werden muß. Ihm ist auch bekannt, daß diese DNA in Verbindung mit einer für ein anderes Protein bzw. Peptid kodierenden DNA inseriert werden kann, so daß die erfindungsgemäße DNA in Form eines Fusionsproteins exprimiert werden kann. Beispielsweise in Form eines Fusionsproteins, bei dem der andere Teil GFP (das grün fluoreszierende Protein von Aequorea Victoria) ist.

Für die Expression des C1D-Gens werden die oben genannten Expressionsvektoren in Wirtszellen eingeführt. Zu diesen Wirtszellen zählen Tierzellen, vorzugsweise Säugerzellen, sowohl in Kultur wie auch im lebenden Organismus. Bevorzugt sind die tierischen Zellen L, 3T3, FM3A, CHO, COS, Vero und HeLa. Verfahren zur Transformation dieser Wirtszellen, zur Erkennung erfolgter Transformation und Expression der erfin-

dungsgemäßen Nucleinsäuremoleküle unter Verwendung der vorstehend beschriebenen Vektoren sind auf dem Fachgebiet bekannt.

Des weiteren kennt der Fachmann Bedingungen, transformierte bzw. transfizierte Zellen zu kultivieren. Auch sind ihm Verfahren bekannt, das durch die erfindungsgemäße DNA exprimierte Protein bzw. Fusionsprotein zu isolieren und zu reinigen.

Um das erfindungsgemäße Verfahren auszuführen, wird in einer bevorzugten Ausführungsform die C1D-DNA in einen Expressionsvektor, insbesondere einen Gentherapievekor, inseriert und in Zellen, bevorzugt Tumorzellen, eingeführt. Dort kommt es zur Expression von C1D-Protein, das zusätzlich zum zelleigenen Protein, zur Auslösung von Apoptose führt. Das Einbringen der Vektoren in die Zellen erfolgt unter den dem Fachmann bekannten Bedingungen. Hinsichtlich der in-vivo Gentherapie wird insbesondere auf "K.W. Culver, Gene Therapy, A Handbook for Physicans, Mary Ann Libert, Inc., New York, 1994" und "P.L. Chang, Sonatic Gene Therapy, CRC Press, London, 1995" verwiesen.

einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird das zelleigene C1D-Gen zu einer vermehrten Expression stimuliert, z.B. durch exogene Stimulation des endogenen C1D-Promoters. Als Promoter bezeichnet man 5'-Nachbarsequenzen eines Gens, die als Startpunkte der RNA Polymerase II dienen, welche im Zusammenwirken mit Transkriptionsfaktoren die Expression des Gens bewirkt. Bei vielen Genen, wie auch bei C1D, ist dieser Prozeß durch exogene Faktoren induzierbar bzw. stimulierbar. Faktoren, die die spezifische Expression eines Gens bewirken sind sehr zahlreich und reichen von physikalischen Faktoren (wie Licht, Wärme, Kälte), über niedermolekulare anorganische Stoffe (wie Salze, Metallionen) und niedermolekulare organische Stoffe (Peptide, Nukleinsäurebausteiene, Steroide) bis zu höhermolekularen Stoffen (Serum, Wachstumsfaktoren, Immun-Stimulantien). Die für das C1D-Gen

spezifischen Stimulantien werden dadurch erkannt, daß 5'Nachbarsequenzen, vorhanden auf z.B. den BAC (bacterial
arteficial chromosome) Klonen mit einem Reportergen, z.B. CAT
oder EGFP, kombiniert und hinsichtlich der ReportergenExpression bzw. deren Stimulation durch exogene Faktoren, ggf.
mit einem "high-throughput"-Verfahren, untersucht werden.

Somit stellt die vorliegende Erfindung erstmalig eine Möglichkeit bereit, Apoptose nicht über die üblichen Signalwege auszulösen, sondern durch Überexpression eines bestimmten Gens. Dies kann eine besondere Bedeutung bei vielen Erkrankungen haben, insbesondere Tumorerkrankungen. Insbesondere hat sich als vorteilhaft herausgestellt, daß Tumorzellen auf eine Überexpression von C1D sehr viel empfindlicher als normale Zellen reagieren. Für normale Zellen bestehen deshalb keinerlei Nebenwirkungen, während Tumorzellen den sicheren Zelltod erleiden.

## Kurze Beschreibung der Figuren:

- Fig. 1 zeigt die DNA- und Aminosäuresequenz von C1D aus Mensch
- Fig. 2 zeigt die DNA- und Aminosäuresequenz von C1D aus Maus
- Fig. 3 zeigt den zeitlichen Verlauf eines durch Überexpression von C1D ausgelösten Apoptoseprozesses in Zellen des Ehrlich Ascites Tumors (Fluoreszenzmikroskopie; Anregung: 480 nm, Emission: 520 nm)
- Fig. 4 zeigt Beispiele von morphologischen Besonderheiten im Verlauf eines durch Überexpression von C1D ausgelösten Apoptoseprozesses in Zellen des Ehrlich Ascites Tumors (Phasenkontrastaufnahmen)

Die vorliegende Erfindung wird durch die nachstehenden Beispiele erläutert.

# Beispiel 1: Induktion von Apoptose durch Expression des C1D-Gens

- pcDNA 3 - C1D-Expressionskonstrukte
Die im Bluescript-Vektor (KS+, Fa. Stratagene) klonierte cDNA
kodierend für menschliches bzw. murines C1D wurden durch PCR
amplifiziert. Dabei wurden die folgenden Primer verwendet:

für menschliche cDNA:

Primer vorwärts:

5'-GGGGTACCATGGCAGGTGAAGAAATTAATGAAGACTAT

Primer rückwärts:

5'-GGGTCGACTTAACTTTTACTTTTTCCTTTATTGGCAAC

(bewirkt Amplifikation der Nukleotidsequenz von Base 118 bis Base 540 gemäß Fig. 1)

für Maus cDNA:

Primer vorwärts:

5'-GGGGTACCATGGCAGGTGAAGAAATGAATGAAGATTAT

Primer rückwärts:

5'-GGGTCGACGTGTTTGCTTTTCCCTTTATTAGCCACTTT

(bewirkt Amplifikation der Nukleotidsequenz von Base 78 bis Base 500 gemäß Fig. 2)

Mit diesen Primern wurde eine Kpn-Schnittstelle vor dem ATG-Startcodon und eine Sal I-Restriktionsstelle vor den Stop-Kodon eingeführt (sodaß das Stopkodon entfiel). Die PCR-Reaktion wurde mittels PCR Kit der Fa. Clontech (K1906-1) nach den Angaben des Herstellers unter Verwendung der Kitbestandteile in 50  $\mu$ l Volumina durchgeführt:

Wasser 38,8  $\mu$ l 10x Puffer 5  $\mu$ l Mg-Acetat 2,2  $\mu$ l Primer-Vor 1  $\mu$ l (10  $\mu$ M) Primer-Rück 1  $\mu$ l (10  $\mu$ M) C1D-Templat 5  $\mu$ l (500 ng)

50x dNTP 1  $\mu$ l Kit-Polymerase 1  $\mu$ l

## Cyclerprogramm:

1. Initiale Denaturierung	94°C,	1 Min.
<ol><li>Denaturierung</li></ol>	94°C,	30 Sec.
<ol><li>Annealing-Extension</li></ol>	68°C,	3 Min.
4. End-Extension	68°C,	3 Min.
5. Abkühlung	4°C	
Schritte 2/3 werden 35 mal	durchgeführt	

Nach Restriktionsverdau des Amplifikationsansatzes mit Kpn I/Sal I wurden die Fragmente zunächst im Bluescript-Vektor (Kpn I/Sal I - vorbehandelt) rekloniert. Nach Ausschneiden der Fragmente aus dem Bluescript-Vektor mit Kpn I/Not I konnten die Sequenzen im entsprechend vorbehandelten pcDNA 3-Vektor (Fa. InVitrogen) einkloniert werden.

## - pcDNA3-C1D-EGFP-Expressionskonstrukte

Die Fusion zwischen C1D und GFP (grün fluoreszierendes Protein von Aequorea Victoria) mit durchgehendem Leserahmen erfolgte auf der pBluescript-Ebene. Dazu wurden die oben beschriebenen pBluescript-(Kpn I)-C1D-(Sal I)-Plasmide durch Verdau mit Sal I/Hind III geöffnet.

Die für EGFP kodierende Sequenz (Fa. Clontech; EGFP bedeutet "enhanced green fluorescent protein" und ist eine von der Fa. Clontech hergestellte Mutante, die verbesserte Eigenschaften hinischtlich Excitation/Emission hat) wurde durch PCR amplifiziert. In dieser PCR wurden die folgenden Primer eingesetzt:

Primer vorwärts:

5'-GGGTCGACATGGTGAGCAAGGGCGAGGAGCTGTTC

Primer rückwärts:

5'-CCAAGCTTTGGAATTCTAGAGTCGCGGCCGCTTTA

um am 5-Ende eine Sal I-Stelle und am 3'-Ende (hier nach dem Stopcodon) eine Hind III-Stelle einzufügen. Die PCR wurde analog wie zuvor beschrieben durchgeführt.

Nach Verdau der PCR-Amplifikationsprodukte mit Sal I und Hind

WO 99/63071 PCT/DE99/01684

III konnten diese in die oben vorbereiteten Bluescript-(Kpn I)-C1D-(Sal I) ..... (Hind III)-Plasmide ligiert werden. Danach wurde die Fusionskassette (Kpn I)-C1D-EGFP-(NotI) durch entprechenden Verdau aus dem Bluescript-Vektor herausgeschnitten und in den entprechend vorbehandelten pcDNA 3-Vektor (Kpn I/Not I) rekloniert.

Transfektion der Vektoren in Tumorzellen

Die oben erhaltenen Expressionsvektoren wurden getrennt

voneinander per Elektroporation (Potter et al., Proc. Natl.

Acad. Sci. USA, 81, S. 7161-7165 (1984) bzw. Lipofektion

(SuperFect Transfection Reagent Handbook, Fa. Qiagen, Hilden,

02/97, 1997) in Zellen des Ehrlich Ascites Tumors trans
fiziert. Transfizierte (lebende Zellen) wurden im Mikroskop

(Fluoreszenzoptik) beobachtet und fotografiert (Fig. 3).

Etwa 12 Stunden nach Transfektion haben 20-60% eine schwache Grünfluoreszenz im Zellkern (nicht gezeigt). Dies verweist auf die zunächst moderate Expression des Fusionsproteins. Morphologisch sind keine Besonderheiten zu erkennen. Ab etwa 24 Stunden nach Transfektion des Vektorkonstrukts treten in einzelnen Zellen Verdichtungen des Fusionsproteins auf (Fig. 3 links). Diese Verdichtungen sind auch im Phasenkontrastbild (Fig. 4) zu beobachten. Im weiteren zeitlichen Verlauf werden diese Verdichtungen stärker (Fig. 3 von links nach rechts) und das Phasenkontrastbild (Fig. 4) entspricht dem typischen Bild einer Zelle in Apoptose.

Nicht alle Zellen, die gleichzeitig transfiziert wurden, zeigen auch gleichzeitig die im Bild zu sehende übersteigerte Expressionsrate des Fusionsproteins. Zellen wie in Fig. 3 links werden auch noch nach 48-72 Stunden beobachtet, wohingegen andere Zellen schon den Endpunkt (Fig. 3 rechts) erreicht haben. Dies zeigt, daß die Zellen einer Kultur "gestaffelt" in den Apoptose-Prozeß eintreten. Bei ausreichend hoher Transfektionsrate sind letzlich alle Zellen einer Kultur, auch solche, die nicht transfiziert wurden, abgetötet. Dieser Zeitpunkt ist abhängig von der initialen

Transfektionsrate. Durch die Apoptose der transfizierten Zellen werden Faktoren abgegeben, die für nicht-transfizierte Zellen in der Kultur schädlich sind und schließlich zu Abtötung auch dieser nicht-transfizierten Zellen führen (sog. "Bystander-Effekt").

11

Es soll angemerkt werden, daß GFP (grün fluoreszierendes Protein von Aequorea Victoria) nur zur Unterscheidung transfizierter und nicht-transfizierter Zellen verwendet wurde bzw. zur Sichtbarmachung der Überexpression. GFP-Expression allein hat keinerlei Effekt auf die Zellmorphologie bzw. auf die Überlebensfähigkeit von Zellen. GFP-Fusionsproteine haben grundsätzlich die funktionellen Eigenschaften (und auch die intrazellulären Verteilungen) wie das funktionelle Genprodukt. Die in den Figuren gezeigten apoptotischen Prozesse beruhen deshalb auf einer C1D-Funktion. Die gezeigte Morphologie (und der Zellzahlverlust) wurde in Kontrollexperimenten auch durch Konstrukte bewirkt, die nur die C1D-Sequenz enthielten (z.B. durch die oben beschriebenen pcDNA 3-C1D-Expressionskontrukte).

10

30

## Pat ntansprüch

- 1. Verfahren zur Auslösung von Apoptose in Zellen durch Überexpression des C1D-Gens.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Zellen Tumorzellen sind.
  - 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei das C1D-Genprodukt die Aminosäuresequenz von Fig. 1 bzw. 2 oder eine hiervon durch eine oder mehrere Aminosäuren unterschiedliche Aminosäuresequenz aufweist, wobei die DNA-Sequenz der letzteren Aminosäuresequenz mit der DNA von Fig. 1 bzw. 2 hybridisiert.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei die
   Zellen mit einem Expressionsvektor enthaltend
  - (a) die DNA von Fig. 1 bzw. 2 oder eine hiervon durch ein oder mehrere Basenpaare unterschiedliche DNA, wobei letztere DNA mit der DNA von Fig. 1 bzw. 2 hybridisiert, oder
- 20 (b) eine mit der DNA von (a) über den degenerierten genetischen Code verwandte DNA. transfiziert werden.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei das in den Zellen endogen enthaltene C1D-Gen stimuliert wird.
  - 6. Verfahren nach Anspruch 5, wobei der Promotor des endogenen C1D-Gens durch extrazelluläre Faktoren stimuliert wird.



# Nukleotidsequenz und Übersetzung der Mensch-C1D cDNA

CTT AGT	TCC GTT									AGT CCT		TTC		GCC GGA
										GCA			GAA	
						- " -			M	A	G	E	E	I
AAT	GAA	GAC	TAT	CCA	GTA	GAA	ATT	CAC	GAG	TAT	TTG	TCA	GCG	TTT
N	Ē	D	Y	ō	V	E	I	H	E	Y	Ŀ	S	A	F
GAG	AAT	TCC	ATT	GGT	GCT	GTG	GAT	GAG	ATG	CTG	AAG	ACC	ATG	ATG
E	N	S	Ι	G	A	V	D	E	M	L	K	T	M	M
TCT	GTT	TCT	AGA	AAT	GAG	TTG	TTG	CAG	AAG	TTG	GAT	CCA	CTT	GAA
S	V	S	R	N	Ξ	L	L	Q	K	L	D	P	L	E
CAA	GCA	AAA	GTG	GAT	TTG	GTT	TCT	GCA	TAC	ACA	TTA	AAT	TCA	ATG
Q	A	K	V	D	L	V	S	A	Y	$\mathbf{T}$	L	N	S	M
TTT	TGG	GTT	TAT	TTG	GCA	ACC	CAA	GGA	GTT	AAT	CCT	AAG	GAA	CAT
F	W	V	Y	L	A	T	Q	G	V	N	P	K	Ξ	ri
CCA	GTA	AAA	CAG	GA_A	TTG	GAA	AGA	ATC	AGA	GTA	TAT	ATG	AAC	AGA
P	V	K	Q	Ξ	L	Ē	R	I	R	V	Y	M	Ŋ	R
GTC	AAG	GAA	ATA	ACA	GAC	AAG	AAA	AAG	GCT	GGC	AAG	CTG	GAC	AGA
V	K	E	I	Ţ	D	K	K	K	A	G	K	L	D	R
GGT	GCA	GCT	TCA	AGA	TTT	GTA	AAA	AAT	GCC	CTC	TGG	GAA	CCA	AAA
G	A	A	S	R	F	V	K	N	A	L	W	Ξ	P	K
TCG	AAA	AAT	GCA	TCA	AAA	GTT	GCC	AAT	AAA	GGA	AAA	AGT	$A_{-}A_{-}A_{-}$	AGT
S	K	N	Α	S	K	V	Α	N	K	G	K	S	K	S
TAA	CTT	TTT	GGT	TTT	GAT	GTA	CAC	ATA	TTC	AAA	AAG	TAC	ATT	AAT
ATG	TAA	TCA	CAG	TAA	TAT	GTA	AAG	CTA	AAT	ACT	TCC	TCT	CCA	AAG
ATC	AtT	TAT	CTT	TAT	TGA	TTA	GCA	CTG	AGG	$\mathbf{T}\mathbf{T}$	TTA	ACA	TTG	TGA
TAT	ATT	ATA	TAT	TTA	TAA	TTT	ACC	ATC	TCT	TGA	TGA	GAC	TCT	TAT
TTC	TTT	ATA	TAG	GTC	AGT	CTT	GCA	AGT	ACC	TTA	TTA	TAA	GCA	GCT
GTG	AAA	TTT	АЛG	TGA	AAT	GTT	CTT	TGT	AAA	CAT	TTG	TAC	TAT	TTT
AAA	TGA	ATA	ATG	ACC	TTA	TGA	AGT	ATG	CTA	TCT	GTA	GGC	TGA	AAT
TAT	AGG	TAC	ATC	TGT	TTT	CAC	TAT	ATG	ATA	ATT	AGA	AAG	CGT	GAA
ATG	ACT	TAA	ATG	TTC	ATT	TTT	TTC	TGT	ATA	GAT	ACT	TTA	TCA	TGT
TTT	CAT	GAT	TTT	AGG	AAT	TAC	TGC	TTT	GTT	GAT	ATT	CAA	AGT	GTG
AAA	CTA	AAA	GTT	TAT	GGT	TGT	ACT	TTA	ATT	CTT	GGC	ATG	TTG	CCT
CTA	TGT	CCC	ATT	TAA	AAT	AAA	ATA	CAT	TCT	CAT	AAT	CTT	TAG	ATG
GGA	AAT	AAG		GTA	-	TGA	TGG	ATG	AAT	TTT	GGC	ATG	ATG	ACT
GTA	CTC	TCA	ATA	AAG	GCT	GAA	AAT	GTT	GTA	AAA.				

Fig. 1



# Nukleotidsequenz und Übersetzung der Maus-C1D cDNA

														CA
GAA	GCC	GTG	TCA	TGG	CGT	CAT	CAT	CGT	GCG	ACC	TAT	TTC	CCG	GAG
ACA	GGC	GTC	CAC	GGT	ATT	GAG	TTG	GTC	ACA	ATG	GCA	GGT	GAA	GAA
										M	A	G	E	Ξ
ATG	AAT	GAA	GAT	TAT	CCC	GTA	GAA	ATT	CAC	GAG	TCT	TTA	ACA	GCC
M	N	Ē	D	Y	P	V	E	I	H	E	S	L	T	A
CTG	GAG	AGC	TCC	CTG	GGT	GCT	GTG	GAC	GAC	ATG	CTG	AAG	ACC	ATG
L	E	S	s	L	G	Α	V	D	D	M	L	K	${f T}$	M
ATG	GCT	GTT	TCT	AGA	AAC	GAG	TTG	TTG	CAG	AAG	TTG	GAC	CCA	TTG
M	A	V	S	R	N	E	L	L	Q	K	L	D	Þ	L
GAA	CAA	GCA	AAG	GTG	GAT	TTA	GTT	TCT	GCA	TAC	ACC	TTA	AAT	TCA
Ē	Q	A	K	V	D	L	V	S	A	Y	${f T}$	L	N	S
ATG	TTT	TGG	GTT	$\mathtt{T}\mathtt{A}\mathtt{T}$	TTG	GCA	ACT	CAA	GGA	GTT	AAT	CCC	AAA	GAG
M	F	W	V	Y	L	Α	${f T}$	Q	G	V	N	P	K	E
CAT	CCA	GTG	AAG	CAG	GAA	CTG	GAA	AGA	ATC	AGA	GTC	TAC	ATG	AAC
Н	P	V	K	Q	E	L	E	R	I	R	V	Y	M	N
AGA	GTT	AAA	GAA	ATA	ACA	GAC	AAG	AAG	AAG	GCT	GCC	AAG	CTG	GAC
R	V	K	E	I	$\mathbf{T}$	D	K	K	K	A	A	K	L	D
AGA	GGT	GCT	GCT	TCG	AGA	$\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{T}$	GTC	AAG	AAG	GCA	CTC	TGG	GAA	CCC
R	G	А	Α	S	R	F	V	K	K	A	L	W	E	ď
AAA	CGA	AAA	AGC	ACA	CCA	AAA	GTG	GCT	AAT	AAA	GGG	AAA	AGC	AAA
K	R	K	S	${f T}$	P	K	V	A	N	K	G	K	S	K
CAC	TAA	TCT	TTT	GGT	TTT	GAT	GTA	CAT	GTT	TTC	AAA	AAG	TAC	ATC
H														
CTT	TTT	AAT	CAG	TTT	ACA	ATG	TAG	TTA	TGT	GAC	CAT	GTG	GTG	$\mathbf{T}\mathbf{T}\mathbf{T}$
AAA	TGG	ATT	CCT	TTT	GGA	ATT	CAT	GTA	TAA	ATT	TAC	ACA	TTA	CAT
TTG	TGA	TAC	TGA	ATC	TTT	TTT	TTG	CTG	AGA	AAG	ATT	AAG	TTG	TCT
TTG	TTG	ATT						ATG			TTA		TTG	TAA
GAT	TTA	CTA	AAT	GCA	GTT	GTG	AAA	TCC	AAA	TGT	TCT	CTG	TAA	ACA
	GTA							GAT			AAG	TGT	GCT	ATC
TGT	AGA	CCT	CGA	GGT	GTA	AGG	ACA	TTT	GTT	TTC		AAT	GAT	GAG
AAA	TAC	AGT	GAC	TTA	AAT	ACC	CAC	TCT	GTT	TCT	GTT	CAG	TTA	GTT
CAA	CAT			TGA		TTT		TTT			TAA	TTC	TGT	
			AGT										TAA	TTC
TTC	ATG	TTC	CAT	TTA	AAA	TAA	AAT	GTT	CTC	ATT	AAC	TCT	GAT	GGA
AAA														

Fig. 2



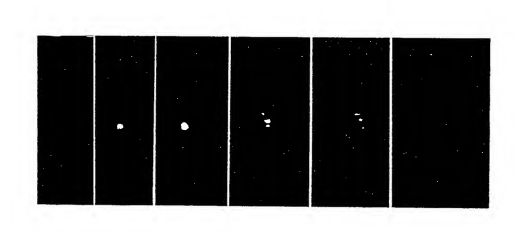


Fig. 3



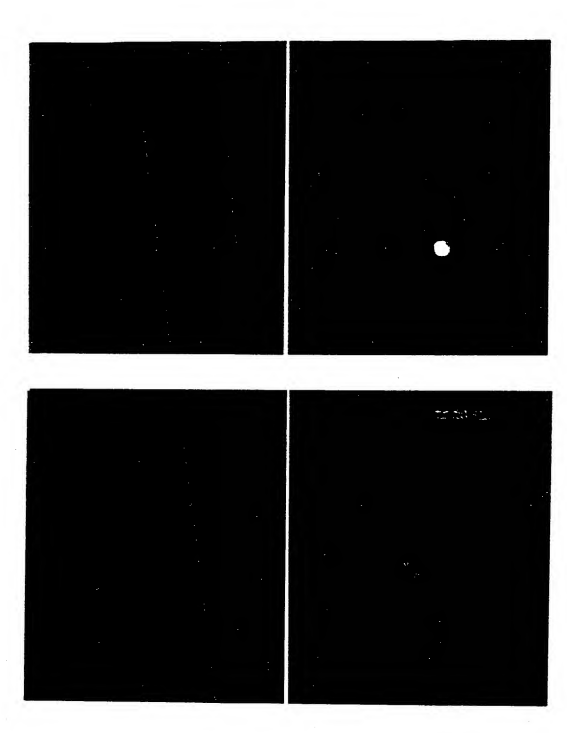


Fig. 4

#### PCT/DE99/01684

## WO 99/63071

## SEQUENZPROTOKOLL

## (1) ALLGEMEINE ANGABEN:

- (i) ANMELDER:
  - (A) NAME: Deutsches Krebsforschungszentrum
  - (B) STRASSE: Im Neuenheimer Feld 280
  - (C) ORT: Heidelberg
  - (E) LAND: Deutschland
  - (F) POSTLEITZAHL: 69120
- (ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: Verfahren zur Ausloesung von Apoptose in Zellen
- (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 10
- (iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
  - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
  - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
  - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
  - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)
  - (v) DATEN DER JETZIGEN ANMELDUNG: noch nicht bekannt
  - (vi) DATEN DER VORANMELDUNG:

ANMELDENUMMER: DE 198 24 811.3

ANMELDETAG: 3-JUN-1998

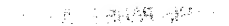
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 1156 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
    - (iv) ANTISENSE: NEIN
    - (ix) MERKMAL:
      - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS

the fill says with

- (B) LAGE:118..540
- (ix) MERKMAL:
  - (A) NAME/SCHLÜSSEL: mat\_peptide
  - (B) LAGE:118..540

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

## CTTTCCGGGA GACTGGAGTC GAAGGCCGTG AGTATTTTCT AAGCCAGTGT TTAGAGAGTA 60 TGTGAGGCAA GAGTACCTAT AGAACCCGGA GGAGGGTGAG GAGCAGAGCT GGCCATA 117 ATG GCA GGT GAA GAA ATT AAT GAA GAC TAT CCA GTA GAA ATT CAC GAG 165 Met Ala Gly Glu Glu Ile Asn Glu Asp Tyr Pro Val Glu Ile His Glu TAT TTG TCA GCG TTT GAG AAT TCC ATT GGT GCT GTG GAT GAG ATG CTG 213 Tyr Leu Ser Ala Phe Glu Asn Ser Ile Gly Ala Val Asp Glu Met Leu AAG ACC ATG ATG TCT GTT TCT AGA AAT GAG TTG TTG CAG AAG TTG GAT 261 Lys Thr Met Met Ser Val Ser Arg Asn Glu Leu Leu Gln Lys Leu Asp 40 CCA CTT GAA CAA GCA AAA GTG GAT TTG GTT TCT GCA TAC ACA TTA AAT 309 Pro Leu Glu Gln Ala Lys Val Asp Leu Val Ser Ala Tyr Thr Leu Asn TCA ATG TTT TGG GTT TAT TTG GCA ACC CAA GGA GTT AAT CCT AAG GAA 357 Ser Met Phe Trp Val Tyr Leu Ala Thr Gln Gly Val Asn Pro Lys Glu CAT CCA GTA AAA CAG GAA TTG GAA AGA ATC AGA GTA TAT ATG AAC AGA 405 His Pro Val Lys Gln Glu Leu Glu Arg Ile Arg Val Tyr Met Asn Arg 90 453 GTC AAG GAA ATA ACA GAC AAG AAA AAG GCT GGC AAG CTG GAC AGA GGT Val Lys Glu Ile Thr Asp Lys Lys Lys Ala Gly Lys Leu Asp Arg Gly 105 GCA GCT TCA AGA TTT GTA AAA AAT GCC CTC TGG GAA CCA AAA TCG AAA 501 Ala Ala Ser Arg Phe Val Lys Asn Ala Leu Trp Glu Pro Lys Ser Lys 120 AAT GCA TCA AAA GTT GCC AAT AAA GGA AAA AGT AAA AGT TAACTTTTTG 550 Asn Ala Ser Lys Val Ala Asn Lys Gly Lys Ser Lys Ser GTTTTGATGT ACACATATTC AAAAAGTACA TTAATATGTA ATCACAGTAA TATGTAAAGC 610 670 TAAATACTTC CTCTCCAAAG ATCATTATCT TTATTGATTA GCACTGAGGA TTTTAACATT 730 GTGATATATT ATATATTAT AATTTACCAT CTCTTGATGA GACTCTTATT TCTTTATATA GGTCAGTCTT GCAAGTACCA TTTTATAAGC AGCTGTGAAA TTTAAGTGAA ATGTTCTTTG 790 TAAACATTTG TACTATTTTA AATGAATAAT GACCTTATGA AGTATGCTAT CTGTAGGCTG 850 AAATTATAGG TACATCTGTT TTCACTATAT GATATTAAGA AAGCGTGAAT GACTTAAATG 910 TTCATTTTTT TCTGTATAGA TACTTTATCA TGTTTTCATG ATTTTAGGAA TTACTGCTTT 970





GTTGATATTC	AAAGTGTGAA	ACTAAAAGTT	TATGGTTGTA	CTTTAATTCT	TGGCATGTTG	1030
CCTCTATGTC	CCATTTAAAA	TAAAATACAT	TCTCATTAAC	TTTAGATGGG	AAATAAGGTT	1090
GTATGTTGAT	GGATGAATTT	TGGCATGATG	ACTGTACTCT	CAATAAAGGC	TGAAAATGTT	1150
GTAAAA						1156

## (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 2:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 141 Aminosäuren
  - (B) ART: Aminosäure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

Met Ala Gly Glu Glu Ile Asn Glu Asp Tyr Pro Val Glu Ile His Glu

Tyr Leu Ser Ala Phe Glu Asn Ser Ile Gly Ala Val Asp Glu Met Leu

Lys Thr Met Met Ser Val Ser Arg Asn Glu Leu Leu Gln Lys Leu Asp

Pro Leu Glu Gln Ala Lys Val Asp Leu Val Ser Ala Tyr Thr Leu Asn

Ser Met Phe Trp Val Tyr Leu Ala Thr Gln Gly Val Asn Pro Lys Glu 65 70 75 80

His Pro Val Lys Gln Glu Leu Glu Arg Ile Arg Val Tyr Met Asn Arg

Val Lys Glu Ile Thr Asp Lys Lys Ala Gly Lys Leu Asp Arg Gly 105 100

Ala Ala Ser Arg Phe Val Lys Asn Ala Leu Trp Glu Pro Lys Ser Lys

Asn Ala Ser Lys Val Ala Asn Lys Gly Lys Ser Lys Ser

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 3:



(i	) SEQUENZKENNZEI	CHEN:
----	------------------	-------

- (A) LÄNGE: 1040 Basenpaare (B) ART: Nucleotid
- (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iv) ANTISENSE: NEIN
- (ix) MERKMAL:
  - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE:78..500
- (ix) MERKMAL:
  - (A) NAME/SCHLÜSSEL: mat\_peptide
  - (B) LAGE: 78..500
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:

CAGA	AGCC	CGT (	TCAT	rggc	GT CA	ATCAT	CGT	G CG2	ACCT	ATTT	CCC	GGAG?	ACA (	GGCG'	TCCACG	3	60
GTAT	TTGAC	GTT (	GTC <i>i</i>									GAA ( Glu <i>l</i>					110
												TCC Ser					158
				_				_				AGA Arg 40					206
		-										GAT Asp					254
												GCA Ala			GGA Gly 75		302
-												GAA Glu					350
			_	_	_							AAG Lys	_				398
AAG	CTG	GAC	AGA	GGT	GCT	GCT	TCG	AGA	TTT	GTC	AAG	AAG	GCA	CTC	TGG		446

The many that the second



Lys Leu Asp Arg Gly Ala Ala Ser Arg Phe Val Lys Lys Ala Leu Trp 110 115 120

	A CGA AAA AG s Arg Lys Se					494
AAA CAC TAA Lys His 140	ATCTTTTG GTT	TTTGATGT AC	ATGTTTTC AAA	AAAGTACA TCC	CTTTTTAA	550
TCAGTTTACA	ATGTAGTTAT	GTGACCATGT	GGTGTTTAAA	TGGATTCCTT	TTGGAATTCA	610
TGTATAAATT	TACACATTAC	ATTTGTGATA	CTGAATCTTT	TTTTTGCTGA	GAAAGATTAA	670
GTTGTCTTTG	TTGATTTTCA	TATAAAGCAT	CATGATGTGT	TTAATATTGT	AAGATATTCT	730
ATAAGCAGTT	GTGAAATCCA	AATGTTCTCT	GTAAACATTT	GTAGTGTTTG	AAATGAACAA	790
TGATATTATG	AAGTGTGCTA	TCTGTAGACC	TCGAGGTGTA	AGGACATTTG	TTTTCAGTAA	850
TGATGAGAAA	TACAGTGACT	TAAATACCCA	CTCTGTTTCT	GTTCAGTTAG	TTCAACATGT	910
TTCGTGATTT	TTTTTTTTT	TTGAGTAATT	CTGTCTTGAT	ATTCAAAGTC	AAAATTGAAA	970
CCTTAAGGCT	GTACTTTAAT	TCTTCATGTT	CCATTTAAAA	TAAAATGTTC	TCATTAACTC	1030
TGATGGAAAA						1040

## (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 4:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 141 Aminosäuren
  - (B) ART: Aminosäure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:

Met Ala Gly Glu Glu Met Asn Glu Asp Tyr Pro Val Glu Ile His Glu 1 5 10 15

Ser Leu Thr Ala Leu Glu Ser Ser Leu Gly Ala Val Asp Asp Met Leu 20 25 30

Lys Thr Met Met Ala Val Ser Arg Asn Glu Leu Leu Gln Lys Leu Asp

Pro Leu Glu Gln Ala Lys Val Asp Leu Val Ser Ala Tyr Thr Leu Asn 50 55 60

Ser Met Phe Trp Val Tyr Leu Ala Thr Gln Gly Val Asn Pro Lys Glu

· Company

His Pro Val Lys Gln Glu Leu Glu Arg Ile Arg Val Tyr Met Asn Arg 90

Val Lys Glu Ile Thr Asp Lys Lys Lys Ala Ala Lys Leu Asp Arg Gly 100 105

Ala Ala Ser Arg Phe Val Lys Lys Ala Leu Trp Glu Pro Lys Arg Lys

Ser Thr Pro Lys Val Ala Asn Lys Gly Lys Ser Lys His 135

## (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 38 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Primer"
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iv) ANTISENSE: NEIN
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5: GGGGTACCAT GGCAGGTGAA GAAATTAATG AAGACTAT
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 6:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 38 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
      (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Primer"
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

38



(ix)	ANTISENSE:	NETN
\ <del>+</del> \ /	WATTORNOD.	7477774

(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:	
GGGTCGAC	TT AACTTTTACT TTTTCCTTTA TTGGCAAC	38
(2) ANGA	BEN ZU SEQ ID NO: 7:	
(i)	SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 38 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii)	ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Primer"	
(iii)	HYPOTHETISCH: NEIN	
(iv)	ANTISENSE: NEIN	
(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:	
GGGGTACC.	AT GGCAGGTGAA GAAATGAATG AAGATTAT	38
(2) ANGA	BEN ZU SEQ ID NO: 8:	
(i)	SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 38 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii)	ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Primer"	
(iii)	HYPOTHETISCH: NEIN	
(iv)	ANTISENSE: NEIN	
(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:	

GGGTCGACGT GTTTGCTTTT CCCTTTATTA GCCACTTT



(2) AI	GABEN ZU SEQ ID NO: 9:	
	i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 35 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
( )	i) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Primer"	
(ii	i) HYPOTHETISCH: NEIN	
( i	v) ANTISENSE: NEIN	
()	i) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:	
GGGTCC	ACAT GGTGAGCAAG GGCGAGGAGC TGTTC	35
(2) AN	GABEN ZU SEQ ID NO: 10:	
	GABEN ZU SEQ ID NO: 10:  i) SEQUENZKENNZEICHEN:  (A) LÄNGE: 35 Basenpaare  (B) ART: Nucleotid  (C) STRANGFORM: Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear	
,	i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 35 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang	
(i	<ul> <li>i) SEQUENZKENNZEICHEN:         <ul> <li>(A) LÄNGE: 35 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nucleotid</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzelstrang</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul> </li> <li>i) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure</li> </ul>	
(i	i) SEQUENZKENNZEICHEN:  (A) LÄNGE: 35 Basenpaare  (B) ART: Nucleotid  (C) STRANGFORM: Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear  i) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure  (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Primer"	
(i (ii)	i) SEQUENZKENNZEICHEN:  (A) LÄNGE: 35 Basenpaare  (B) ART: Nucleotid  (C) STRANGFORM: Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear  i) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure  (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Primer"  i) HYPOTHETISCH: NEIN	